

COerwent Information

Use of transition metal complex as activator for peroxy cpd. - in oxidising, washing, cleaning and disinfecting compsn., partic. for removing colour soil and preventing colour transfer in washing textiles

# Patent Number: DE19536082

us classification: CIID-003/20 CIID-003/395

• Abstract :
DE19536082 A Transition metal complexes of formula M(L)x(A)y (I) are used as activators for peroxy cpds. in oxidising, washing, cleaning or disinfecting solns. M = Mn, Fe, Co, Ro or Mo; x = 1-3; A = a charge-equalising anion ligand; y = 0-4; L = an organic ligand of formula (II): X = H, R3, assinceting some first the control of the control o of 1-12C; m, n = 0 or 1.

USE - Use is esp. for bleaching of coloured soil in washing textiles, partic. in baths contg. tensides. The prod. can also be used in the bleaching of hair, and in oxidn. of (in)organic intermediates.

ADVANTAGE - (1) improve the oxidising, and bleaching action of inorganic peroxy cpds, at below 80 deg. C (pref. 15-45 deg. C). Absorption of dyes into textiles of another colour is prevented. (Dwg.0/0)

· Publication data : Patent Family: DE19536082 Al 19970403 DW1997-19 C11D-003/20 8p \* AP: 1995DE-1036082 19950928 Priority Nº : 1995DE-1036082 19950928 Covered countries : I Publications count : I

· Patentee & Inventor(s): Patent assignee: (HENK) HENKEL KGAA Inventor(s) : BLUM H; MAYER B; PEGELOW U

• <u>Accession codes</u> : <u>Accession Nº</u> : 1997-204334 [19] <u>Sec. Acc. nº CPI</u> : C1997-065735

· Derwent codes : Manual code : CPI: D08-B06 D11-B01D E05-L02A E05-L02B E05-L03A E05-M Derwent Classes : D21 D22 D25 E11

· Update codes : Basic update code :1997-19

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

- **® Offenlegungsschrift** @ DE 195 36 082 A 1
- (5) Int. Cl.6:

C 11 D 3/20 C 11 D 3/395

DE 19536082

DEUTSCHES PATENTAMT Aktenzeichen: 195 36 082 8 Anmeldetag: 28. 9.95 (3) Offenlegungstag: 3. 4.97

(7) Anmelder:

Henkel KGaA, 40589 Düsseldorf, DE

(72) Erfinder:

Blum, Helmut, 40595 Düsseldorf, DE; Pegelow, Ulrich, Dr., 40597 Düsseldorf, DE; Mayer, Bernd, Dr., 40697 Düsseldorf, DE

- (5) Aktivatorkomplexe für Persauerstoffverbindungen
- (a) Als Aktivatoren für Perseusrstoffverbindungen in Oxidations-, Wesch-, Reinigungs- oder Desinfaktionslösungen werden Übergengsmetell-Komplexe der Formel M(L)<sub>x</sub>(A), und der M für Mengan, Elsen, Cobsit, Ruthenium oder Molyddin steht, x eine Zahl von 1 bis 3 ist, A für einen ladungsausglei-chenden Anionilganden steht, y eine Zahl von 0 bis 6-2x ist und L einen organischen Liganden der Formel (II) bedautet,

In der X für H. R. - OR3 - NO. - ONO. - F. - CI. - Br oder -J steht, R. R. und R. unsbhängig voneinender für Wesserstoff oder für einen Alleyi-, Alkamyl - Benzyl - Phenyl - Oder Cyclosikyl-rest, welcher gegebenenfells ellyl- und/oder aryksubstituiert sein kenn, mit ingegeamt 1 bis 12 C-Atomen stehen, aum m unabhängig vonelnander 0 oder 1 sind, verwendet. Wasch- und Reinigungsmittel enthelten vorzugs-welse 0,0025 Gew.-96 bis 0,25 Gew.-96 derertiger Aktivatorkomplexe.

# 195 36 082 A1

#### Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von bestimmten Übergangsmetallkomplexen, die 1,3-Dicarbonylverbindungen als Liganden aufweisen, als Aktivatoren beziehungsweise Katalysatoren für Persauerstoffverbindungen, insbesondere zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim Waschen von Textilien, sowie Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die derartige Aktivatoren beziehungsweise Katalysatoren enthal-

Anorganische Persauerstoffverbindungen, insbesondere Wasserstoffperoxid und feste Persauerstoffverbindungen, die sich in Wasser unter Freisetzung von Wasserstoffperoxid lösen, wie Natriumperborat und Natriumcarbonat-Perbydrat, werden seit langern als Oxidationsmittel zu Desinfektions- und Bleichzwecken verwendet. Die Oxidationswirkung dieser Substanzen bängt in verdünnten Lösungen stark von der Temperatur ab; so erzielt man beispielsweise mit H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder Perborat in alkalischen Bleichflotten erst bei Temperaturen oberhalb von etwa 80°C eine ausreichend schnelle Bleiche verschmutzter Textilien. Bei niedrigeren Temperaturen kann die Oxidationswirkung der anorganischen Persauerstoffverbindungen durch Zusatz sogenannter Bleichaktivatoren verbessert werden, für die zahlreiche Vorschläge, vor allem aus den Stoffklassen der N- oder O-Acylverbindungen, beispielsweise mehrfach acylierte Alkylendiamine, insbesondere Tetraacetylethylendiamin, acylierte Glykolurile, insbesondere Tetraacetylglykoluril, N-acylierte Hydantoine, Hydrazide, Triazole, Hydrotriazine, Urazole, Diketopiperazine, Sulfurylamide und Cyanurate, außerdem Carbonsäureanhydride, insbesondere Phthalsaureanhydrid, Carbonsaureester, insbesondere Natrium-nonanoyl-phenylsulfonat Natrium-isononanoylphenylsulfonat und acylierte Zuckerderivate, wie Pentaacetylglukose, in der Literatur bekannt geworden sind. Durch Zusatz dieser Substanzen kann die Bleichwirkung wäßriger Peroxidflotten so weit gesteigert werden, daß bereits bei Temperaturen um 60°C im wesentlichen die gleichen Wirkungen wie mit der Peroxidflotte allein bei

95°C eintreten. Im Bemühen um energiesparende Wasch- und Bleichverfahren gewinnen in den letzten Jahren Anwendungstemperaturen deutlich unterhalb 60°C, insbesondere unterhalb 45°C bis herunter zur Kaltwassertemperatur an

Bedeutung. Bei diesen niedrigen Temperaturen läßt die Wirkung der bisher bekannten Aktivatorverbindungen in der Regel erkennbar nach. Es bat deshalb nicht an Bestrebungen gefehlt, für diesen Temperaturbereich wirksamere Aktivatoren zu entwickeln, ohne daß bis heute ein überzeugender Erfolg zu verzeichnen gewesen wäre. Ein Ansatzpunkt dazu ergibt sich durch den Einsatz von Übergangsmetallsalzen und -komplexen, wie zum Beispiel in den europäischen Patentanmeldungen EP 392 592, EP 443 651, EP 458 397, EP 544 490 oder EP 549 271 vorgeschlagen, als sogenannte Bleichkatalysatoren. Bei diesen besteht, vermutlich wegen der hohen Reaktivität der aus ihnen und der Persauerstoffverbindung entstehenden oxidierenden Intermediate, die Gefahr der Farbveränderung gefärbter Textilien und im Extremfall der oxidativen Textilschädigung. Aus der europäischen Patentanmeldung EP 630 964 sind bestimmte Mangankomplexe bekannt, welcbe keinen ausgeprägten Effekt hinsichtlich einer Bleichverstärkung von Persauerstoffverbindungen baben und gefärbte Textilfasern nicht entfärben, aber die Bleiche von in Waschlaugen befindlichem Schmutz oder Farbstoff bewirken können.

Die vorliegende Erfindung hat die Verbesserung der Oxidations- und Bleichwirkung anorganischer Persauerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen unterhalb von 80°C, insbesondere im Temperaturbereich von ca. 15°C bis 45°C, zum Ziel.

Es wurde nun gefunden, daß Übergangsmetallkomplexe, deren Liganden eine 1,3-Dicarbonylstruktureinheit aufweisen, eine deutliche bleichkatalysierende Wirkung haben.

Gegenstand der Erfindung ist demgemäß die Verwendung von Übergangsmetall-Komplexen der Formel (1) M(L)<sub>2</sub>(A)<sub>3</sub>, in der M für Mangan, Eisen, Cobalt, Ruthenium oder Molybdän steht, x eine Zahl von 1 bis 3 ist, A für einen ladungsausgleichenden Anionliganden steht, y eine Zahl von 0 bis 6-2x ist und L einen organischen Liganden der Formel (II) bedeutet.

insbesondere wenn n und/oder m 1 ist.

X für -H, -R<sup>3</sup>, -OR<sup>3</sup>, -NO<sub>2</sub>, -ONO, -F, -Cl, -Br oder -J steht,

RI, R2 und R3 unabhängig voneinander für Wasserstoff oder für einen Alkyl-, Alkenyl-, Benzyl-, Phenyl- oder Cycloalkylrest, welcher gegebenenfalls alkyl- und/oder arylsubstituiert sein kann, mit insgesamt 1 bis 12 C-Atomen stehen,

n und m unabhängig voneinander 0 oder 1 sind. als Aktivatoren für insbesondere anorganische Persauerstoffverbindungen in Oxidations-, Wasch-, Reinigungs-

oder Desinfektionslösungen. Bevorzugtes Übergangsmetall M in den Verbindungen der Formel (I) ist Cobalt. Zu den bevorzugten Verbindungen gemäß Formel (II) gebören solche, in denen R1 und/oder R2 eine Methylgruppe ist, insbesondere wenn n und/oder m 0 ist, und solche, bei denen R1 und/oder R2 eine Ethylgruppe ist,

## 195 36 082 A1

Zu den Substitutenten X in den Verbindungen der Formel (II) gehören die Hydroxygruppe, Alkoxygruppen mit insbesondere 1 bis 4 C-Atomen, Aryloxgruppen, die Nitrogruppe, Halogene wie Fluor, Chlor, Brom und Jod, die Aminogruppe, welche auch mono- oder dialkyliert oder -aryliert sein kann, lineare oder verzweigtkettige Alkylgruppen mit insbesondere 1 bis 4 C-Atomen, Cycloalkylgruppen mit 3 bis insbesondere 6 C-Atomen, lineare oder verzweigtkettige Alkenylgruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, und Arylgruppen, welche 5 ihrerseits die vorgenannten Substituenten tragen können.

Zu den genannten Alkylresten, insbesondere R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup>, gehören insbesondere die Methyl-, Ethyl-, n-Pro-pyl-, iso-Propyl-, n-Butyl-, sec-Butyl-, iso-Butyl- und tert-Butyl-Gruppe.

Der ladungsausgleichende Anionligand A in den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen der Formel (I) kann ein- oder mehrwertig sein. Vorzugsweise handelt es sich um ein Halogenid, insbesondere Chlorid, ein 10 Hydroxid, Hexafluorophosphat, Perchlorat oder um das Anion einer Carbonsaure, wie Formiat, Acetat, Benzoat oder Citrat.

Die erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen können nach im Prinzip bekannten Verfahren durch die

Reaktion von 1,3-Dicarbonylverbindungen gemäß Formel (II) mit Übergangsmetallsalzen hergestellt werden.
Ein Bleichkatalysator gemäß Formel (I) wird vorzugsweise zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim 15 Waschen von Textilien, insbesondere in wäßriger, tensidhaltiger Flotte, verwendet. Die Formulierung "Bleichen von Farbanschmutzungen" ist dabei in ihrer weitesten Bedeutung zu verstehen und umfaßt sowohl das Bleichen von sich auf dem Textil befindenden Schmutz, das Bleichen von in der Waschflotte befindlichem, vom Textil abgelöstem Schmutz und das oxidative Zerstören von sich in der Waschflotte befindenden Textilfarben, die sich unter den Waschbedingungen von Textilien ablösen, bevor sie auf andersfarbige Textilien aufziehen können.

Weitere Gegegenstände der Erfindung sind Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die einen oben beschriebenen Bleichkatalysator gemäß Formel (I) enthalten und ein Verfahren zur Aktivierung von Persauer-

stoffverbindungen unter Einsatz eines derartigen Bleichkatalysators.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren und im Rahmen einer erfindungsgemäßen Verwendung kann der Bleichkatalysator im Sinne eines Aktivators überall dort eingesetzt werden, wo es auf eine besondere Steigerung 25 der Oxidationswirkung der Persauerstoffverbindungen bei niedrigen Temperaturen ankommt, beispielsweise bei der Bleiche von Textilien oder Haaren, bei der Oxidation organischer oder anorganischer Zwischenprodukte und bei der Desinfektion

Die erfindungsgemäße Verwendung besteht im wesentlichen darin, Bedingungen zu schaffen, unter denen die Persauerstoffverbindung und der Bleichkatalysator gemäß Formel (I) miteinander reagieren können, mit dem 30 Ziel, stärker oxidierend wirkende Folgeprodukte zu erhalten. Solche Bedingungen liegen insbesondere dann vor, wenn beide Reaktionspartner in wäßriger Lösung auseinandertreffen. Dies kann durch separate Zugabe der Persauerstoffverbindung und des Bleichkatalysators zu einer gegebenenfalls wasch- oder reinigungsmittelhaltigen Lösung geschehen. Besonders vorteilhaft wird das erfindungsgemäße Verfahren jedoch unter Verwendung eines erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittels, das den Bleichkatalysator und gegebenenfalls ein peroxidisches Oxidationsmittel enthält, durchgeführt. Die Persauerstoffverbindung kann auch separat, in Substanz oder als vorzugsweise wäßrige Lösung oder Suspension, zur Lösung zugegeben werden, wenn ein persauerstofffreies Mittel verwendet wird.

Je nach Verwendungszweck können die Bedingungen weit variiert werden. So kommen neben rein wäßrigen Lösungen auch Mischungen aus Wasser und geeigneten organischen Lösungsmitteln als Reaktionsmedium in Frage. Die Einsatzmengen an Persauerstoffverbindungen werden im allgemeinen so gewählt, daß in den Lösungen zwischen 10 ppm und 10% Aktivsauerstoff, vorzugsweise zwischen 50 und 5000 ppm Aktivsauerstoff vorhanden sind. Auch die verwendete Menge an Bleichkatalysator hängt vom Anwendungszweck ab. Je nach gewünschtem Aktivierungsgrad werden 0,00001 Mol bis 0,025 Mol, vorzugsweise 0,0001 Mol bis 0,002 Mol Aktivator pro Mol Persauerstoffverbindung verwendet, doch können in besonderen Fällen diese Grenzen auch 45 über- oder unterschritten werden.

Ein erfindungsgemäßes Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel enthält vorzugsweise 0,0025 Gew.-% bis 0.25 Gew.-%, insbesondere 0.01 Gew.-% bis 0.1 Gew.-% des Bleichkatalysators gemäß Formel (I) neben üblichen, mit dem Bleichkatalysator verträglichen Inhaltsstoffen. Der Bleichkatalysator kann in im Prinzip

bekannter Weise an Trägerstoffen adsorbiert und/oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein.

Die erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmittel, die als insbesondere pulverförmige Feststoffe, homogene Lösungen oder Suspensionen vorliegen können können außer dem erfindungsgemäß verwendeten Bleichkatalysator\_im\_Prinzip\_alle\_bekannten\_und-in\_derartigen\_Mitteln\_üblichen\_inhaltsstoffe enthalten. Die erfindungsgemäßen Wasch- und Reinigungsmittel können insbesondere Buildersubstanzen, oberflächenaktive Tenside, organische und/oder anorganische Persauerstoffverbindungen, wassermischbare organische Lösungsmittel, Enzyme, Sequestrierungsmittel, Elektrolyte, pH-Regulatoren und weitere Hilfsstoffe, wie optische Aufheller, Vergrauungsinhibitoren, Farbüberfragungsinhibitoren, Schaumregulatoren, zusätzliche Persauerstoff-Aktivatoren, Farb- und Duftstoffe, enthalten.

Ein erfindungsgemäßes Desinfektionsmittel kann zur Verstärkung der Desinfektionswirkung gegenüber speziellen Keimen zusätzlich zu den bisher genannten Inhaltsstoffen übliche antimikrobielle Wirkstoffe enthalten. Derartige antimikrobielle Zusatzstoffe sind in den erfindungsgemäßen Desinfektionsmitteln vorzugsweise nicht

über 10 Gew.-%, besonders bevorzugt von 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-% enthalten.

Zusätzlich zu den Bleichkatalysatoren gemäß Formel (I) können, insbesondere in Kombination mit anorganischen Persauerstoffverbindungen, konventionelle Bleichaktivatoren, das heißt Verbindungen, die unter Perbydrolysebedingungen gegebenenfalls substituierte Perbenzoesäure und/oder aliphatische Peroxocarbonsäuren as mit 1 bis 10 C-Atomen, insbesondere 2 bis 4 C-Atomen ergeben, eingesetzt werden. Geeignet sind die eingangs zitierten üblichen Bleichaktivatoren, die O- und/oder N-Acylgruppen der genannten C-ktomzabl und/oder gegebenenfalls substituierte Benzoylgruppen tragen. Bevorzugt sind mehrfach acylierte Alkylendiamine, insbe-

sonder Tetraaccylethylendiamin (TAED), scylierts Glybolurile, imbesonders Tetraaccylethylund (TAG U), acylierte Trazinderivat, inabesonders 1.5 Diazerylet-2.4-distonbashylor-1.3-frizing (DADFT), acylierte Phenylundia (Tagel), acylierte Phenylundia (Tagel), acylierte Phenylundia (Tagel), acylierte Phenylundia (Tagel), acylierte Shoranopyl-eder Isononanoylbenzolsullonat, scylierte mehrwerige Alkoholi, imbesonderse pentaccys-2-distyndrusa sovie acyliertes Sorbit und Mannit, und acylierte Zuckerderivate, iinbesondere Pentaccys-gludose (PAG). Pentacecyfriuktose, Tetraaccyty-tos und Octaa-evyllactore sovie acyliertes gegebenenális N-alybrierte Glucariun und Gluconolaton. Auch die aus der deutschen Patentammeddung DE 44 43 177.5 bekannten Kombinationen konventioneller Bleichaktivatoren Kolmen eintgesetter werden.

Die erfindungsgemißen Mittel können ein oder mehrere Tenside enthalten, wobei insbesondere anionische Tenside, nichtionische Tenside und deren Gemische im Frage kommen. Gesigneten inchtionische Tenside sind insbesondere Allylgifykoside und Ethorylierungs und/oder Proposylierungsprodukte von Alkylgikosiden oder linearen oder verzweigten Alkoholen mit jeweils 12 bis 18 C-Atomen im Alkylteil und 3 bis 20, vorzugsweise 4 bis 10 Alkylethergruppen. Weiterinh sind entsprechende Ethorylerungs- und/oder Proposylierungsprodukte von N-Alkyl-aminen, vicinalen Diolen, Fettsäureestern und Fettsäureamiden, die hinsichtlich des Alkylteils genannten langkettigen Alkoholerivaten entsprechen, sowie von Alkylphenolen mit 5 bis 12 C-Atomen im

Alkylrest brauchbar.

Geeignete ationische Tenside ind insbesonders Seifen und solche, die Sulfat- oder Sulfonat-Gruppen mit bevorzugt Alkalisten als Kationes enthalten. Verwendbars Seifen ind bevorzugt die Alkalistze der getättigten der ungestätten Petitsluren mit 12 bis 18 C-Atoman. Derartige Fettsluren können auch in nicht vollstände der ungestätten Form eingestett werden. Zu den brunchbaren Tensiden des Sulfat-Typs gebören die Salze der Schweifelsfurshalbester von Fettslkobelen mit 12 bis 18 C-Atomen und die Sulfatierungsprodukte der genannen nichtonischen Tenside mit insdrigen Ethonyvierungsgrad. Zu den verwendbaren Tensiden vom Sulfonat-Typ gehören lineare Alfylbenzolsulfonate mit 9 bis 14 C-Atomen im Alkytiel, Alkansulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen, die bei der Umsetzung entsprechender Monoolefina mit Schweieltrioxid entsteben, sowie alpha-Sulfofettskureester, die bei der Sulfonierung von Fettskuremethyloder erblysteter entstehen.

Derartige Tenside sind in den erfindungsgemäßen Reinigungs- oder Waschmitteln in Mengenanteilen von vorzugsweise 5 Gew.-% bis 50 Gew.-%, insbesondere von 8 Gew.-% bis 30 Gew.-%, enthalten, während die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel vorzugsweise 0,1 Gew.-% bis 20 Gew.-%, insbesondere 0,2 Gew.-% bis

5 Gew.-% Tenside, enthalten.

5 Gew. W leitsich ettenature.

Stein von Heinsche entstein von Heinsche entstein von Heinsche von G. Stein von Heinsche ettenature.

Stein von der von Stein von Heinsche ettenature.

Stein von Heinsche entwerten.

Heinsche entwerten Heinsche entwerten.

Heinsche entwerten.

Heinsche entwerten.

Heinsche entwe

lichen, organischen und/oder anorganischen Builder. Zu den wasserlöslichen organischen Buildersubstanzen gehören Aminopolycarbonsäuren, insbesondere Nitrilotriessigsäure und Ethylendiamintetraessigsäure, Poly-pbosphonsäuren, insbesondere Aminotris(methylenphosphonsäure), Etbylendiamintetrakis(methylenphosphonsäure) und 1-Hydroxyethan-1,1-diphosphonsäure, Polycarbonsäuren, insbesondere Citronensäure und Zuckersäuren, sowie polymere (Poly-)carbonsäuren, insbesondere die durch Oxidation von Polysacchariden zugänglichen Polycarboxylate der internationalen Patentanmeldung WO 93116110, polymere Acrylsäuren, Methacrylsäuren, Maleinsäuren und Mischpolymere aus diesen, die auch geringe Anteile polymersierbarer Substanzen ohne Carbonsäurefunktionalität einpolymerisiert enthalten können. Die relative Molekülmasse der Homopolymeren ungesättigter Carbonsäuren liegt im allgemeinen zwischen 5 000 und 200 000, die der Copolymeren zwischen 2 000 und 200 000, vorzugsweise 50 000 bis 120 000, jeweils bezogen auf freie Säure. Ein besonders zwasnen 4 000 inn 200 000, vorzegsweist 20 000 in 120 000, jewent peziogen au niew 2 man. Im Pedonato Everoragiet Aryfstuer Maleinstuer-Copolymer, west eine retative. Molektimasse von 90 000 bit 100 000 auf. Geeignete, wenn auch weniger bevorzeigt Verbindungen dieser Klasse sind Copolymere der Aryfsture oder Methacryfsture mit Wingelten, wie Waylmethylethern Winjetzer, Ethiplen, Propiets und Styrot, in deem der Anteil der Säure mindestens 50 Gew. % beträgt. Als wasserlösliche organische Buildersubstanzen können auch Terpolymere eingesetzt werden, die als Monomere zwei ungesättigte Säuren und/oder deren Salze sowie als drittes Monomer Vinylalkohol und/oder ein Vinylalkohol-Derivat oder ein Kohlenhydrat enthalten. Das erste saure Monomer beziehungsweise dessen Salz leitet sich von einer monoethylenisch ungesättigten C3-Ca-Carbonsaure und vorzugsweise von emer C<sub>3</sub>—C<sub>4</sub>-Monocarbonsaure, insbesondere von (Meth)-acrylsaure ab. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann ein Derivat einer C4-C6-Dicarbonsäure, vorzugswelse einer C4-C6-Dicarbonsaure sein, wobei Maleinsaure besonders bevorzugt ist. Die dritte monomere Einheit wird in diesem Fall von Vinylalkobol und/oder vorzugsweise einem veresterten Vinylalkohol gebildet. Insbesondere sind Vinylalkohol-Derivate bevorzugt, welche einen Ester aus kurzkettigen Carbonsäuren, beispielsweise von C1-C4-Carbonsäuren, mit Vinylalkobol darstellen. Bevorzugte Terpolymere enthalten dabei 60 Gew. % bis 95 Gew.-%, insbesondere 70 Gew.-% bis 90 Gew.-% (Meth)acrytsäure bzw. (Meth)acrytst, besonders bevorzugt Acrytsäure bzw. Acrylat, und Maleinsäure bzw. Maleat sowie 5 Gew.-% bis 40 Gew.-%, vorzugsweise

10 Gew.-% bis 30 Gew.-% Vinylalkohol und/oder Vinylacetat. Ganz besonders bevorzugt sind dabei Terpolymere, in denen das Gewichtsverhältnis von (Meth)acrylsäure beziehungsweise (Meth)acrylat zu Maleinsäure beziehungsweise Maleat zwischen 1:1 und 4:1, vorzugsweise zwischen 2:1 und 3:1 und insbesondere 2:1 und 2,5:1 liegt. Dabei sind sowohl die Mengen als auch die Gewichtsverhältnisse auf die Säuren bezogen. Das zweite saure Monomer beziehungsweise dessen Salz kann auch ein Derivat einer Allylsulfonsäure sein, die in 2-Stellung mit einem Alkylrest, vorzugsweise mit einem C1-C4-Alkylrest, oder einem aromatischen Rest, der sich vorzugsweise von Benzol oder Benzol-Derivaten ableitet, substituiert ist. Bevorzugte Terpolymere enthalten dabei 40 Gew.-% bis 60 Gew.-%, insbesondere 45 bis 55 Gew.-% (Meth)acrylsäure beziehungsweise (Meth)acrylat, besonders bevorzugt Acrylsäure beziehungsweise Acrylat, 10 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 15 Gew.-% bis 25 Gew.-% Methallylsulfonsäure bzw. Methallylsulfonat und als drittes Monomer 10 15 Gew.-% bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 20 Gew.-% bis 40 Gew.-% eines Kohlenhydrats. Dieses Kohlenhydrat kann dabei beispielsweise ein Mono-, Di-, Oligo- oder Polysaccharid sein, wobei Mono-, Di- oder Oligosaccharide bevorzugt sind. Besonders bevorzugt ist Saccharose. Durch den Einsatz des dritten Monomers werden vermutlich Sollbruchstellen in das Polymer eingebaut, die für die gute biologische Abbaubarkeit des Polymers verantwortlich sind. Diese Terpolymere lassen sich insbesondere nach Verfahren herstellen, die in der deutschen ts Patentschrift DE 42 21 381 und der deutschen Patentanmeldung DE 43 00 772 beschrieben sind, und weisen im allgemeinen eine relative Molekülmasse zwischen 1 000 und 200 000, vorzugsweise zwischen 200 und 50 000 und insbesondere zwischen 3 000 und 10 000 auf. Sie können, insbesondere zur Herstellung flüssiger Mittel, in Form wäßriger Lösungen, vorzugsweise in Form 30- bis 50-gewichtsprozentiger wäßriger Lösungen eingesetzt werden. Alle genannten Säuren werden in der Regel in Form ihrer wasserlöslichen Salze, insbesondere ihre 20 Alkalisalze, eingesetzt.

Derartige organische Buldermbstanzen können gewünschtenfalls in Mengen bis zu 40 Gew. %, insbesondere bis zu 25 Gew. % und vorzugsweise von 1 Gew. % bis 8 Gew. % enthalten sein. Mengen nabe der genannten obergrenze werden vorzugsweise in pastenförmigen oder flüssigen, insbesondere wasserhaltigen, erindungsgemäßen Mittel einigesetzt.

Geeignete Substitute beziehungsweise Teilsubstitute für das genannte Alumosilikat sind kristalline Alkalisilikate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können. Die in den erfindungsgemäßen Mitteln als Gerüststoffe brauchbaren Alkalisilikate weisen vorzugsweise ein molares Verhältnis von Alkalioxid zu SiO2 unter 0,95, insbesondere von 1 : 1,1 bis 1 : 12 auf und können amorph oder kristallin vorliegen. Bevorzugte Alkalisilikate sind die Natriumsilikate, insbesondere die amorphen Natriumsilikate, mit einem molaren Verhāltnis Na<sub>2</sub>O:SiO<sub>2</sub> von 1 : 2 bis 1 : 28. Derartige amorphe Alkalisilikate sind beispielsweise unter dem Namen Portil<sup>®</sup> im Handel erhältlich. Solche mit einem molaren Verhältnis Na<sub>2</sub>O:SiO<sub>2</sub> von 1 : 1,9 bis 1 : 2,8 können nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0 425 427 hergestellt werden. Sie werden im Rahmen der Herstellung erfindungsgemäßer Mittel bevorzugt als Feststoff und nicht in Form einer Lösung zugegeben. Als kristalline Silikate, die allein oder im Gemisch mit amorphen Silikaten vorliegen können, werden vorzugsweise 45 kristalline Schichtsilikate der allgemeinen Formel Na2SixO2x+1 y H2O eingesetzt, in der x, das sogenannte Modul, eine Zahl von 1,9 bis 4 und y eine Zahl von 0 bis 20 ist und bevorzugte Werte für x 2, 3 oder 4 sind. Kristalline Schichtsilikate, die unter diese allgemeine Formel fallen, werden beispielsweise in der europäischen Patentanmeldung EP 0 164 514 beschrieben. Bevorzugte kristalline Schichtsilikate sind solche, bei denen x in der genannten allgemeinen Formel die Werte 2 oder 3 annimmt. Insbesondere sind sowohl β- als auch δ-Natriumdisilikate (Na<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>3</sub> · y H<sub>2</sub>O) bevorzugt, wobei β-Natriumdisilikat beispielsweise nach dem Verfahren erhalten werden kann, das in der internationalen Patentanmeldung WO 91/08171 beschrieben ist. 8-Natriumsilikate mit einem Modul zwischen 1,9 und 3,2 können gemäß den japanischen Patentanmeldungen JP 04/238 809 oder JP 04/260610 hergestellt werden. Auch aus amorphen Alkalisilikaten hergestellte, praktisch wasserfreie kristalline Alkalisilikate der obengenannten allgemeinen Formel, in der x eine Zahl von 1,9 bis 2,1 bedeutet, herstellbar 55 wie in den europäischen Patentanmeldungen EP 0 548 599, EP 0 502 325 und EP 0452 428 beschrieben, können in erfindungsgemäßen Mitteln eingesetzt werden. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßer Mittel wird ein kristallines Natriumschichtsilikat mit einem Modul von 2 bis 3 eingesetzt, wie es nach dem Verfahren der europäischen Patentanmeldung EP 0 436 835 aus Sand und Soda hergestellt werden kann. Kristalline Natriumsilikate mit einem Modul im Bereich von 1,9 bis 3,5, wie sie nach den Verfahren der 6 europäischen Patentschriften EP 0 164 552 und/oder EP 0293 753 erhältlich sind, werden in einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßer Mittel eingesetzt. Falls als zusätzliche Buildersubstanz auch Alkalialumosilikat, insbesondere Zeolith, vorhanden ist, beträgt das Gewichtsverhältnis Alumosilikat zu Silikat, jeweils bezogen auf wasserfreie Aktivsubstanzen, vorzugsweise 4:1 bis 10:1. In Mitteln, die sowohl amorphe als auch kristalline Alkalisilikate enthalten, beträgt das Gewichtsverhältnis von amorphem Alkalisilikat zu 65 kristallinem Alkalisilikat vorzugsweise 1 : 2 bis 2 : 1 und insbesondere 1 : 1 bis 2 : 1.

Buildersubstanzen sind in den erfindungsgemäßen Wasch- oder Reinigungsmitteln vorzugsweise in Mengen bis zu 60 Gew.-%, insbesondere von 5 Gew.-% bis 40 Gew.-%, enthalten, während die erfindungsgemäßen

Desinfektionsmittel vorzugsweise frei von den lediglich die Komponenten der Wasserhärte komplexierenden Buildersubstanzen sind und bevorzugt nicht über 20 Gew.-%, insbesondere von 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-%, an schwermetallkomplexierenden Stoffen, vorzugsweise aus der Gruppe umfassend Aminopolycarbonsäuren Aminopolyphosphonsäuren und Hydroxypolyphosphonsäuren und deren wasserlösliche Salze sowie deren Gemi-

sche, enthalten. Als in den Mitteln verwendbare Enzyme kommen solche aus der Klasse der Proteasen, Lipasen, Cutinasen, Amylasen, Pullulanasen, Cellulasen, Oxidasen und Peroxidasen sowie deren Gemische in Frage. Besonders geeignet sind aus Pilzen oder Bakterien, wie Bacillus subtilis, Bacillus licheniformis, Streptomyces griseus, Humicola lanuginosa, Humicola insolens, Pseudomonas pseudoalcaligenes oder Pseudomonas cepacia gewonnene enzymatische Wirkstoffe. Die gegebenenfalls verwendeten Enzyme können, wie zum Beispiel in den internationalen Patentanmeldungen WO 92111347 oder WO 94123005 beschrieben, an Trägerstoffen adsorbiert und/ oder in Hüllsubstanzen eingebettet sein, um sie gegen vorzeitige Inaktivierung zu schützen. Sie sind in den erfindungsgemäßen Wasch-, Reinigungs- und Desinfektionsmitteln vorzugsweise nicht über 2 Gew.-%, insbe-sondere von 0,2 Gew.-% bis 0,7 Gew.-%, enthalten.

Zu den in den erfindungsgemäßen Mitteln, insbesondere wenn sie in flüssiger oder pastöser Form vorliegen, verwendbaren organischen Lösungsmitteln gehören Alkohole mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere Methanol. Ethanol, Isopropanol und tert.-Butanol, Diole mit 2 bis 4 C-Atomen, insbesondere Ethylenglykol und Propylenglykol, sowie deren Gemische und die aus den genanten Verbindungsklassen ableibaren Ehrer. Denruige wassermischbare Lösungmittel sind in den erfindungsgenaßen Wasch, Reinigungs- und Destinlektionsmitteln vorzugswitze in

Zur Einstellung eines gewünschten, sich durch die Mischung der übrigen Komponenten nicht von selbst ergebenden pH-Werts können die erfindungsgemäßen Mittel system- und umweltverträgliche Säuren, insbesondere Citronensäure, Essigsäure, Weinsäure, Apfelsäure, Milchsäure, Glykolsäure, Bernsteinsäure, Glutarsäure und/oder Adipinsäure, aber auch Mineralsäuren, insbesondere Schwefelsäure, oder Basen, insbesondere Ammonium- oder Alkalihydroxide, enthalten. Derartige pH-Regulatoren sind in den erfindungsgemäßen Mitteln vorzugsweise nicht über 20 Gew.-%, insbesondere von 1,2 Gew.-% bis 17 Gew.-%, enthalten.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen festen Mittel bietet keine Schwierigkeiten und kann in im Prinzip bekannter Weise, zum Beispiel durch Sprühtrocknen oder Granulation, erfolgen, wobei Persauerstoffverbin-dung und Bleichkatalysator gegebenenfalls später zugesetzt werden. Zur Herstellung erfindungsgemäßer Mittel mit erhöhtem Schüttgewicht, insbesondere im Bereich von 650 g/l bis 950 g/l, ist ein aus der europäischen Patentschrift EP 486 592 bekanntes, einen Extrusionsschritt aufweisendes Verfahren bevorzugt. Erfindungsgemäße Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionsmittel in Form wäßriger oder sonstige übliche Lösungsmittel enthaltender Lösungen werden besonders vorteilhaft durch einfaches Mischen der Inhaltsstoffe, die in Substanz oder als Lösung in einen automatischen Mischer gegeben werden können, hergestellt.

### Beispiele

### Beispiel 1

In einer Lösung, die 2,5 mg Morin in 99,5 ml vollentsalztem Wasser enthielt, wurden 98 mg Natriumperborat-Monobydrat gelöst. Der pH-Wert wurde auf 9,5 eingestellt und mit Hilfe eines pH-Stat-Gerätes während der gesamten nachfolgenden Meßdauer bei diesem Wert gehalten. Ebenso wurde die Temperatur konstant bei 20°C gehalten. 0,5 ml einer Lösung, die den zu testenden Bleichkatalysator in einer Konzentration von 50 ppm bezogen auf Übergangsmetall enthielt, wurden zugesetzt. Über einen Zeitraum von 30 Minuten wurde minütlich die Extinktion E der Lösung bei 400 nm gemessen. In der nachfolgenden Tabelle sind die Werte für die

prozentuale Endärbung D(t), berechnet nach D(t) =  $[E(t) - E(0)]/E(0) \cdot 100$ , angegeben. Getestet wurden die nach bekannten Verfahren hergestellten Komplexe Co(III)-Nitroacetylacetonat (E1) und Co(II)-acetessigester (E2) im Sinne der Erfindung. Zum Vergleich wurde der herkömmliche Bleichaktivator N.N.N',N'-Tetraacetyl-ethylendiamin (TAED) unter ansonsten gleichen Bedingungen, aber in einer Konzentra-tion von 6 Gew. %, ebenfalls getestet (VI).

E1 С F2

#### Tabelle 1

omplex	Entfärbung nach		
	5 min	15 min	28 min
o(III)-Nitroacetylacetonat	38	76	92
o(II)-acetessigester	33	75	93

35

63

84

Prozentuale Entfärbung in Abhängigkeit der Zeit

Man erkennt, daß durch die erfindungsgemäßen Verwendungen (E1 und E2) eine signifikant bessere Bleichwirkung erreicht werden kann als durch den konventionellen Bleichaktivator TAED in wesentlich böherer Konzentration (V1).

#### Beispiel 2

In einem Launderometer wurden unter Verwendung eines bleichaktivatorfreien Waschmittels BI, enhaltend 16 Gew. 46 Natriumperborat-Monolydrat ein mit Currysause-Ol verunreinigtes Gewebe aus weißer Baumwolle bei 30° C3 of Minuten gewaschen. Nach Spülen und Trocknen wurde die Remission (Meßwellenlänge 460 nm) des augenscheinlich sauberen Testgewebes photometrisch bestimmt. Zustürlich wurde in gleicher Dosierung ein of Mittel B2, das 6 Gew. 46 TAED und 94 Gew. 46 I enthielt, unter den gleichen Beschingungen gesteste. Den aus diesen Vergleichzversuchen erhaltenen Werren ist der unter Einsatz eines Mittels, das B1 und den Komplex EI in einer Konzentration von 50 ppm bezogen auf Cobale entheit (M1), kan übertegen (Tabellet 2).

### Tabelle 2

#### Remissionswerte (%)

Mittel	Remission	
M1	56,6	
B1	48,1	
B2	53,9	

#### Patentansprüche

 Verwendung von Übergangsmetall-Kompleten der Formet (I) M(L)A(A), in der M für Mangan. Eisen Chabit, Rutherhum oder Molybdan steht, x eine Zahl von 1 bis 3 ist. A für einen ladungsausgleichenden Anionläganden steht, y eine Zahl von 0 bis 6-2x ist und L einen organischen Liganden der Formel (II) bedeutst.

ı

15

20

--

X für -H, -R3, -OR3, -NO2, -ONO, -F1 -C1, -Br oder - J steht,

R¹, R² und R² unabhāngig voneinander für Wasserstoff oder für einen Alkyi-, Alkenyi-, Benzyi-, Phenyi- oder Cycloalkyirest, welcher gegebenenfalls alkyi- und/oder arylsubstitutert sein kann, mit insgesamt 1 bis 12 C-Atomen stehen,

n und m unabhängig voneinander 0 oder 1 sind, als Aktivatoren für Persauerstoffverbindungen in Oxidations-, Wasch-, Reinigungs- oder Desinfektionslösungen.

2 Verwendung von Komplexen der Formet (1) zum Bleichen von Farbanschmutzungen beim Waschen von

Textilien.

3. Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Übergangsmetall M im Kömplex ss der Formel (I) Cobalt ist.

4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel (II) R<sup>1</sup> und/oder R<sup>2</sup> eine Methylgruppe ist, insbesondere wenn n und/oder m 0 ist.

Reference mennyst uppe is a successful a manager in the last of the successful and the successful and the successful and succe

6. Verwendung rach einem der Ausprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Substituent X in den Verbindungen der Formel (II) unter der Hydroxygnupe, Alkoxygruppen mit insbesondere 1 bis 4 C-Atoman, Arybasympen, der Nitrogruppe, Hologruppen, dier Nitrogruppe, Hologruppe, welche auch mono- oder dialkyliert oder z-pritter siet kann, linearen oder verzweigtetteigen Alkyligruppen, Cytolaukygruppen mit 3 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtetteigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtetteigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtetteigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 5 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare oder verzweigtettigen Alkyligruppen mit 2 bis insbesondere 6 C-Atomen, fineare fi

7. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der ladungsausgleichende Anionligand A in den Verbindungen der Formel (I) ein- oder mehrwertig ist.

 Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß R¹, R² und R³ unabhängig voneinander aus den Methył. Ethył., n-Propyl-, iso-Propyl-, n-Burył-, sec-Burył-, iso-Burył- und tert-Buryl-Gruppen ausgewählt werden.

 Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die zu aktivierende Persauerstoffverbindung aus der Gruppe umfassend organische Persäuren, Wasserstoffperoxid, Perborat und Percarbonat sowie deren Gemische ausgewählt wird.

10. Wasch., Reinigungs- oder Desindektionsmittel, dadurch gekenazeichnet, daß es 0,0025 Gew.-% bis 0,25 Gew.-% insbesondere 0,01 Gew.-% bis 0,1 Gew.-% eines Bleichkatalysators gemäß Formel (I) neben

0,25 Gew.-%, insbesondere 0,01 Gew.-% bis 0,1 Gew.-% eines Bleichkatalysators gemäß Formel (1 üblichen, mit dem Bleichkatalysator verträglichen Inhaltsstoffen enthält.

ublichen, mit dem Dieicnkausyskor vertragischen innätisionen enthält.

11. Waschmittel nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß es 5 bis 50 Gew.-%, insbesondere 8 bis 30 Gew.-% anionisches und/oder nichtlonisches Tensid, bis zu 60 Gew.-%, insbesondere 5 bis 40 Gew.-% bildersubstrant, bis zu 26 Gew.-%, insbesondere 20 bis 40 Gew.-%, bischendere 42 bis 40 Gew.-%, bischendere 45 bis zu 60 Gew.-%, insbesondere 6 bis 20 Gew.-%, inspesandere 20 bis 40 Gew.-% inspesandere 5 bis 40 Gew.-% insbesondere 6 bis 20 Gew.-%, organisches Lösungsmittel aus der Gruppe umfastend Akhoble mit 10 sis 4 C-Atomen, Dolle mit 25 bis 4 C-Atomen, bestiebt und die sus diesen Verbindungsklassen ableitbaren

Ether, bis zu 20 Gew. %, insbesondere 1.2—17 Gew. % pH-Regulator, enthält.
12 Waschmittel nach Anspruch 11, dadurch gekennzichnet, daß es zusätzlich zu den genannten Bestandteilen nicht über 50 Gew. %, insbesondere von 5 Gew. % bis 30 Gew. % Persauerstoffverbindung, ausgewählt aus der Gruppe umfassend Wasserstoffperoxid, Perborat und Percarbonat sowie deren Gemische,

enthält.

15